## WO2003060004A1 20030724 RUBBER COMPOSITION Assignee/Applicant:

NAKAGAWA RYUJI ; BRIDGESTONE CORP Inventor(s) : NAKAGAWA RYUJI Priority (No,Kind,Date) : JP0111626 W 20011228 I Application(No,Kind,Date): JP0111626 W 20011228 IPC: 7C 08L 9/00 A Language of Document: JAP Abstract:

A rubber composition which comprises as essential ingredients: a softener comprising a hydrogenated naphthene oil regulated so as to have a dimethyl sulfoxide (DMSO)extractable content as determined by the IP346 method of less than 3 wt.%; and a rubber ingredient comprising at least one member selected from the group consisting of (1) styrene/butadiene copolymer rubbers having a combined styrene content in the molecule of 10 to 60 wt. % and a combined vinyl content in the butadiene moieties of 10 to 80% and (2) butadiene rubbers having a cis bond content of 30% or higher. This rubber composition is excellent in failure characteristics, loss characteristics, and abrasion properties and is especially suitable for use in tire treads.

#### · · · = \_\_\_\_

Legal Status:	
Date +/- Code	Description
20030 ENP	ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE IN: Corresponding patent document:
327	2003560098; Country code of corresponding patent document: JP; Kind
	code of corresponding patent document: A;
20030 (+) AK	DESIGNATED STATES Kind code of corresponding patent document: A1;
724	CN JP US
20030 (+) AL	DESIGNATED COUNTRIES FOR REGIONAL PATENTS Kind code of
724	corresponding patent document: A1; AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR
	IE IT LU MC NL PT SE TR
20030 ENP	ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE IN: Corresponding patent document:
827	2003398611; Country code of corresponding patent document: US; Kind
	code of corresponding patent document: A;
20030 121	EP: THE EPO HAS BEEN INFORMED BY WIPO THAT EP WAS DESIGNATED
917	IN THIS APPLICATION

#### (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19)	世界知的所有権機関	
	国際事務局	



PCT

PCT/JP01/11626

日本語

日本語

2001年12月28日(28.12.2001)

## 

## (10) 国際公開番号 WO 03/060004 A1

 2003 年7 月24 日 (24.07.2003)
 P

 (51) 国際特許分類7:
 C08L 9/00,

 B60C 1/00 // (C08L 9/00, 91:00, 95:00)
 C08L 9/00,

(43) 国際公開日

川東町3-1-1 株式会社ブリヂストン 技術センター内 Tokyo (JP).

(74) 代理人:大谷保 (OHTANI, Tamotsu);〒105-0001 東 京都港区 虎ノ門3丁目8番27号 巴町アネックス 2号館4階 Tokyo (JP).

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

(25) 国際出**願**の言語:

(26) 国際公開の言語:

(21) 国際出願番号:

(22) 国際出願日:

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について):株式会 社ブリヂストン (BRIDGESTONE CORPORATION) [JP/JP];〒104-0031 東京都 中央区 京橋一丁目10番 1号 Tokyo (JP).

添付公開書類: —— 国際調査報告書

(81) 指定国 (国内): CN, JP, US.

- (72) 発明者:および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 中川 隆二 (NAK-AGAWA,Ryuji) [JP/JP]; 〒187-0031 東京都 小平市 小

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: RUBBER COMPOSITION

(54) 発明の名称:ゴム組成物

(57) Abstract: A rubber composition which comprises as essential ingredients: a softener comprising a hydrogenated naphthene oil regulated so as to have a dimethyl sulfoxide (DMSO)-extractable content as determined by the IP346 method of less than 3 wt.%; and a rubber ingredient comprising at least one member selected from the group consisting of (1) styrene/butadiene copolymer rubbers having a combined styrene content in the molecule of 10 to 60 wt.% and a combined vinyl content in the butadiene molecules of 10 to 80% and (2) butadiene rubbers having a cis bond content of 30% or higher. This rubber composition is excellent in failure characteristics, loss characteristics, and abrasion properties and is especially suitable for use in threads.

\_\_\_\_\_ (57) 要約:

WO 03/060004 A1

本発明のゴム組成物は、IP346法によるジメチルスルホキシド (DMSO)抽出物量が3重量%未満に制御された水添ナフテン系オ イルを含む軟化剤と、①分子中の結合スチレン量が10重量%から6 0重量%であり、かつブタジエン部分のビニル結合量が10%から8 0%であるスチレンーブタジエン共重合体ゴム及び②シス結合量が3 0%以上のブタジエンゴムの群から選ばれた少なくとも一種を含有す るゴム成分とを必須成分とする。このゴム組成物は、破壊特性、ロス 特性及び摩耗特性に優れており、特にタイヤトレッド用ゴム組成物と して適する。

PCT/JP01/11626

### 明細書

## ゴム組成物

<u>技術分野</u>

本発明は、ゴム組成物に関し、詳しくは、ジメチルスルホキシド(D MSO)抽出物量が3重量%未満の水添ナフテン系オイルを含む軟化 剤と、特定ミクロ構造を有する合成ゴムとからなるゴム組成物、特に タイヤトレッド用ゴム組成物に関するものである。

### <u>背景技術</u>

従来、ゴム組成物の軟化剤として、高芳香族系油(アロマティック オイル)は、高ロス特性の付与やゴムとの親和性などの観点から、タ イヤ用ゴム組成物やその他の領域でプロセスオイルとして広く使用さ れてきた。一方、アロマティックオイルの代わりには、近年、Treated Distilled Aromatic Extracts (T – D A E), Mild Extracted Solvates (MES) などと称されるPCA成分3重量%未満のプロセスオイル が使用され始めている。

しかし、このような代替オイルは、従来のアロマティックオイルに 比べて軟化点が低く、単純に置き換えた場合、そのゴム組成物の粘弾 性特性(G',G', G'', tanδ)の温度依存性は低温側にシフトする 傾向がある。そのため、ウェットスキッド性の指標となる0℃のta nδ値は低下し、実際にタイヤ性能において耐ウェットスキッド性が 低下するという問題があった。

<u>発明の開示</u>

本発明は、このような状況下で、PCA成分が3重量%未満の特定 軟化剤を用いて、しかも、アロマティックオイルの場合に比べても、

同等若しくはそれ以上に優れた破壊強度(破壊特性)と良好なロス特 性(動的損失特性)を付与されたゴム組成物、特にタイヤ用ゴム組成 物を提供することを目的とするものである。

本発明者は、上記課題を克服するため、高温高圧水素化精製技術に よりPCA成分が3重量%未満に制御された水添ナフテン系オイルを、 様々なミクロ構造の合成ゴムに配合したゴム組成物を作成し物性評価 を行なった。その結果、特定の水添ナフテン系オイルを含む軟化剤と、 特定ミクロ構造を有する合成ゴムとを配合することが有効なことを見 出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、IP346法によるジメチルスルホキシド(D MSO)抽出物量が3重量%未満に制御された水添ナフテン系オイル を含む軟化剤と、①分子中の結合スチレン量が10重量%かち60重 量%であり、かつブタジエン部分のビニル結合量が10%かち80% であるスチレンーブタジエン共重合体ゴム及び②シス結合量が30% 以上のブタジエンゴムの群から選ばれた少なくとも一種を含有するゴ ム成分とを含有してなることを特徴とするゴム組成物を提供するもの である。

また本発明は、上記のゴム組成物を用いてなるタイヤ用トレッド並 びに空気入りタイヤをも提供するものである。

## <u>発明を実施するための最良の形態</u>

本発明のゴム組成物において、上記特定軟化剤が配合されるゴム成 分としては、ミクロ構造が特定範囲にあるスチレンーブタジエン共重 合体ゴム(SBR)及び/又はブタジエンゴム(BR)が用いられる。 ここで、SBRとしては、結合スチレン量が10重量%から60重量%、 好ましくは20重量%から50重量%、特に好ましくは30重量%か ら45重量%であり、かつブタジエン部分中のビニル結合量は10% から80%、好ましくは10%から65%のポリマーが用いられる。

#### WO 03/060004

また、BRとしては、シス結合量が30%以上、好ましくは60%以上、特に好ましくは90%以上のポリマーが用いられる。これらSB R及びBRの製造方法は特に限定されず、乳化重合法、溶液重合法の いずれでもよいが、タイヤトレッドにおける各種性能のバランスを考 慮すれば乳化重合法により製造されたSBRが好ましい。

本発明のゴム組成物に用いられるゴム成分としては、上記のSBR 又はBRに、天然ゴムや他のジェン系ゴムなどをブレンドして用いる ことができるが、前記SBR又はBRは全ゴム成分中、好ましくは5 0重量%以上であり、さらにこれら特定のゴムの割合は多いほど十分 な効果が得られことから80重量%以上、特に100重量%が好まし い。

次に、本発明において用いられる軟化剤としては、 I P 3 4 6 法に よるジメチルスルホキシド (DMSO) 抽出物量が 3 重量%未満に制 御された水添ナフテン系オイルを含んでいることが必要とされる。こ のようなオイルは、例えば、予め高温高圧水素化精製技術によりナフ テン系オイルを水素化精製することにより得ることができる。上記で、 P C A 成分 [つまり、 I P 3 4 6 法によるジメチルスルホキシド (D M S O) 抽出物]の含有量を 3 重量%未満とするのは環境上の理由に よる。

本発明で使用する軟化剤の100℃における動粘度は、合成ゴムへ の油展、更にゴム組成物への配合時の作業性(混練機への導入の容易 性)の観点から350mm<sup>2</sup>/秒以下であることが好ましく、さらに 200mm<sup>2</sup>/秒以下、特に150mm<sup>2</sup>/秒以下が好ましい。

さらに、本発明における軟化剤にはアスファルトを含むことができ る。このアスファルトは、使用する合成ゴムとの相溶性や、軟化剤と しての効果を考慮すれば、アスファルテン成分が5重量%以下である ことが好ましい。このようなアスファルトは特にナフテン系ストレー トアスファルトであることが好ましく、また、120℃における動粘

PCT/JP01/11626

度が300mm<sup>2</sup>/秒以下であることが好ましい。

本発明におけるアスファルト含有軟化剤において、水添ナフテン系 オイルとアスファルトとの配合重量比は、水添ナフテン系オイル/ア スファルトとして、95/5から5/95の範囲であることが好まし く、さらに好ましくは70/30から20/80の範囲である。アス ファルトが多すぎると配合ゴムの低温特性などに問題が生じることが ある。

前記アスファルト含有軟化剤の調製方法は特に制限されず、アスフ アルトを予め水添ナフテン系オイルに混合するか、或いは従来の水添 ナフテン系オイルの精製過程において、アスファルトの主要成分を水 添ナフテン系オイル中に適正比率に存在させることにより調製した軟 化剤を用いてもよいが、軟化剤の調製の容易さや経済性の観点より、 アスファルトを、水添ナフテン系オイルに溶解させて調製する方法が 好ましい。このようなアスファルト含有軟化剤の調製方法は、軟化剤 が、伸展油、配合油のいずれで使用される場合にも適用することがで きる。

また、前記水添ナフテン系オイルは、好ましくはASTM D21 40に準拠して測定される(つまり、通称環分析による)ナフテン系 炭化水素の含有量(%C<sub>N</sub>)が30以上である。このような特性を有 し、PCA含有量が3重量%未満の水添ナフテン系オイルは、例えば 三共油化工業(株)製のSNH8, SNH46, SNH220, SN H440(いずれも商標)などとして入手可能である。

本発明におけるアスファルトを含む軟化剤は、ゴム配合時 (マスタ ーバッチの製造時を含む) に添加してもよく、合成ゴムの製造時に伸 展油として添加してもよい。

本発明のゴム組成物において、軟化剤の添加量は、ロス特性,破壊 特性,摩耗特性の観点からは、ゴム成分100重量部に対して1重量 部から200重量部が好ましく、さらに好ましくは3重量部から15

WO 03/060004

0重量部、特に好ましくは5重量部から100重量部である。ここで 軟化剤の添加量とは、いわゆる伸展油及び配合油の両者の総量をいう。 前記軟化剤を合成ゴムの伸展油として用いる場合は、油展するゴム 成分(ベースポリマー)100重量部に対して5重量部から150重 量部が好ましく、さらに好ましくは7重量部から100重量部、特に 好ましくは10重量部から50重量部である。また、前記軟化剤を配 合油として用いる場合は、ゴム成分100重量部に対して1重量部か ら70重量部が好ましく、さらに好ましくは5重量部から50重量部 である。

なお、軟化剤を配合する場合は、他の充填剤や薬品と同時に添加す ることもできる。

本発明において用いられるアスファルト含有軟化剤は、その一部を 他の軟化剤に置き換えることができる。ただしその場合も、軟化剤の 総配合量が上記の範囲内であることが好ましく、本発明の効果を十分 に得るためには、本発明の軟化剤を軟化剤総量の30重量%以上加え ることが好ましい。

本発明のゴム組成物は、補強性充填材として、ゴム成分100重量 部に対して20重量部から150重量部、好ましくは25重量部から 120重量部、更に好ましくは30重量部から105重量部のカーボ ンブラック、シリカ、水酸化アルミニウム等を用いることができる。

上記カーボンブラックとしては特に制限はなく、従来ゴムの補強性 充填材として慣用されているものの中から任意のものを選択して用い ることができる。このカーボンブラックとしては、例えばFEF, S RF, HAF, ISAF, SAF等が挙げられるが、これらの中で、 特に耐摩耗性に優れるHAF, ISAF, SAFが好適である。

また、上記シリカとしては特に制限はなく、従来ゴムの補強性充填 材として慣用されているものの中から任意に選択して用いることがで きる。例えば湿式シリカ(含水ケイ酸)、乾式シリカ (無水ケイ酸)、

WO 03/060004

ケイ酸カルシウム、ケイ酸アルミニウム等が挙げられるが、中でも性 能の点から、湿式シリカが好適である。

さらに、水酸化アルミニウムとしては、特に制限はないが、その表 面が表面処理剤により処理された平均粒子径10μm以下のものが好 ましく用いられる。水酸化アルミニウム粒子の表面を表面処理剤で処 理することにより、該粒子のうち、特に径の大きい粒子が破壊核とし て働くのを防ぐとともに、粒子同士が凝集するのを防止し、水酸化ア ルミニウム凝集塊が破壊核となるのを抑制する効果が発揮されるから である。前記表面処理剤としては特に制限はなく、従来公知の様々な 表面処理剤の中から任意のものを選択して用いることができるが、こ れらの中でシラン系カップリング剤及びステアリン酸が好ましく、特 にシラン系カップリング剤が好適である。

また、本発明のゴム組成物で用いられる架橋剤としては、有機過酸 化物,硫黄,有機硫黄化合物などの通常ゴム組成物の架橋に使用でき るものであればいずれも使用できる。硫黄や有機硫黄化合物を架橋剤 として用いる場合、通常ゴム業界で用いられる加硫促進剤を適宜用い ることができる。

本発明のゴム組成物は、上記各成分の他にも、ゴム成分100重量 部に対して5重量部から200重量部、好ましくは25重量部から1 20重量部、更に好ましくは30重量部から105重量部の通常ゴム 業界で用いられる無機充填剤を含むことができる。

さらに、上記各成分の他にも、本発明のゴム組成物は、老化防止剤, 加硫助剤など通常ゴム業界で用いられる各種成分を適宜配合すること ができる。

以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明は、 これらの例によってなんら限定されるものではない。

なお、各種測定は下記の方法に従い求めた。 <重合体のミクロ構造>

#### PCT/JP01/11626

共役ジェンユニットにおけるビニル結合量(ブタジエン部の1,2 結合量)は赤外法により求めた。また、重合体中の結合スチレン量は 1H-NMR法により求めた。

<アスファルト、軟化剤の物性評価>

(1) アスファルトの性状

(a) アスファルテン成分

JPI法(日本石油学会法)に準拠して測定した組成分析より、ア スファルテン成分を定量した。

(b) 動粘度

J I S K 2 2 8 3 − 1 9 9 3 に準拠し、1 2 0 ℃にて測定した。 (2) 水添ナフテン系オイルの性状

(a) 環分析による各種炭素の含有量の測定

ASTM D2140に準拠し、軟化剤中の芳香族炭化水素含有量 (%C<sub>A</sub>), ナフテン系炭化水素含有量(%C<sub>N</sub>), パラフィン系炭化 水素含有量(%C<sub>p</sub>)を測定した。

(b) 動粘度

JIS K2283-1993に準拠し、100℃にて測定した。 (c) アニリン点

JIS K2256-1985に準拠し、測定した。

(d) PCA

Ⅰ P 3 4 6 法に準拠し、D M S O 抽出量(重量%)を測定した。 <加硫ゴム組成物の評価>

(1)破壞特性

JIS K6301-1995に準拠し、加硫ゴムシート(150 mm×150mm×2mm)をJIS-3号の刃型で打ち抜いて試験 片を準備した。この試験片を引張試験機(東洋精機(株)製ストログ ラフAR-1)を用いて25℃における破断強度を測定し指数表示し た。指数は値が大きいほど破壊特性が良好であることを示す。

(2) ロス特性(動的損失特性)

粘弾性試験機 [東洋精機(株) 製レオログラフソリッドL-1 R型] を用いて、加硫ゴムシート (5 mm×4 5 mm×2 mm) を試験片と して、歪み 5%、周波数 1 5 H z の条件で、0℃及び 6 0℃における tan δを測定し、下記により評価した。

a) 0℃の tan δについては測定値をそのまま指数表示した。指数値 は大きいほどウェットスキッド性は良好である。

b) 60℃の tan δについては測定値の逆数を指数表示した。指数値 は大きいほど低燃費性は良好である。

(3) 摩耗特性

ランボーン型摩耗性試験機により、スリップ率60%での摩耗量を 測定し、その逆数を指数表示した。指数は値が大きいほど良好である ことを示す。

次に、本実施例及び比較例における軟化剤の調製、試作ゴムの製造、 油展ゴムの調製及び加硫ゴム試験片の作成は、以下の(A)から(D) に示す方法で行なった。

(A) 軟化剤の調製

予め70℃に加熱した、第1表に示す水添ナフテン系オイルを所定 量精秤した。このオイルに、予め85℃に加熱して粘度を下げ、所定 量を精秤した第2表に示すナフテン系ストレートアスファルトを、7 0℃に保温しながら混入したのち5分間攪拌を継続し、各種組成のア スファルト含有軟化剤を調製した。

なお、実施例及び比較例で用いた各軟化剤について、PCA成分(D MSO抽出物量)を測定した。

1

笛	1	表

	T		水添ナフテ	ン系オイル	,	アロマティックオイル
	ſ	A *1	B *2	С	D	E
	%C <sub>A</sub>	13.0	15.5	14.0	24.0	44.0
(ASTM D2140)	%C <sub>N</sub>	50.0	45.0	27.0	27.0	28.0
	%Cp	37.0	39.5	59.0	49.0	28.0
動粘度@100℃	mm <sup>2</sup> /秒	5.31	12.1	17.00	28.0	24.00
アニリン点	°C	74.2	82.6	90.0	80.0	30.0
PCA	重量%	2.6	2.6	1.8	2.5	21.4

\*1 SNH46[商標,三共油化工業(株)製]

\*2 SNH220[商標,三共油化工業(株)製]

第2表

ナフテン系	ストレートアスファル	<u>۲</u>
アスファルテン	重量%	0.7
動粘度@120℃	mm <sup>2</sup> /秒	120

(B) 試作ゴム (ベースポリマー) の製造

製造例1 (SBR-1)

1 リットルの密閉した耐圧ガラス容器に窒素置換後、シクロヘキサ ン256g,スチレン21g,ブタジエン39gを導入し、さらにジ テトラヒドロフリルプロパン0.11ミリモル,ノルマルブチルリチウ ム(n-BuLi)0.36ミリモルを加え、50℃で3時間重合反応 を行った。反応後、2-プロパノール0.5ミリリットルを加え反応を 停止させた。老化防止剤として2,6-ジーt-ブチル-p-クレゾ ール0.5gをイソプロパノール5ミリリットルに溶解した溶液を加 えた。得られたポリマー溶液の一部よりポリマーのミクロ構造を分析 した。結果を第3表に示す。

製造例2(SBR-2)

1 リットルの密閉した耐圧ガラス容器に窒素置換後、シクロヘキサ・ ン289g、スチレン3g、ブタジエン57gを導入し、さらにジテ

PCT/JP01/11626

トラヒドロフリルプロパン0.55ミリモル,ノルマルブチルリチウム (n-BuLi)0.36ミリモルを加え、50℃で3時間重合反応を 行った。反応後、2-プロパノール0.5ミリリットルを加え反応を停 止させた。老化防止剤として2,6-ジーt-ブチル-p-クレゾー ル0.5gをイソプロパノール5ミリリットルに溶解した溶液を加え た。得られたポリマー溶液の一部よりポリマーのミクロ構造を分析し た。結果を第3表に示す。

製造例3 (BR-1)

5 リットルビーカーにシクロヘキサン3 リットル入れ、油展ハイシ スポリブタジエン [商標「BR31」, [ジエイエスアール(社)製] 500gを攪拌し溶解した後、この溶液を、2 リットルの2 ープロパ ノールが入った5リットルビーカーへ攪拌しながら滴下し、再沈殿を 行った。このようにして油展オイルが除去されたポリマーは加熱真空 乾燥後、5 リットルビーカーにシクロヘキサン3 リットル入れ再溶解 した。十分溶解後、2,6 ージーtーブチルーpークレゾール0.5 g をイソプロパノール5 ミリリットルに溶解した溶液を加えた。得られ たポリマー溶液の一部よりポリマーのミクロ構造を分析した。結果を 第3表に示す。

製造例4 (BR-2)

第3表に示すシス結合量60%のブタジエンゴムを常法により合成 した。

製造例5 (BR-3)

製造例3において、油展ハイシスポリブタジエン「BR31」の代わりに、油展ポリブタジエン「BUDENE1255」(商標, グッドイヤー社製)を用いたこと以外は、製造例3と同様にして行った。得られたポリマー溶液の一部よりポリマーのミクロ構造を分析した。結果を第3表に示す。

製造例6 (SBR-3)

WO 03/060004

製造例3において、油展ハイシスポリプタジエン「BR31」の代わりに、乳化重合スチレンープタジエン共重合ゴムの油展ゴム「SBR1712」 [商標:ジェイエスアール(株)製]を用いたこと以外は、製造例3と同様にして行った。得られたポリマー溶液の一部より ポリマーのミクロ構造を分析した。結果を第3表に示す。

笛	3	表
50	ີ	-1X

	2,1 0 24			
ベースポリマー製造	<b>造例の番号</b>	1	2	6
スチレンーブタジェ	ン共重合体ゴム(SBR)	SBR-1	SBR-2	SBR-3
結合スチレン量	重量%	35	5	23.5
ビニル結合量	ブタジェン部分中の%	23	75	16
備考			比較例用	•

ベースポリマー製	造例の番号	3	4	5
ブタジェンゴム	(BR)	BR-1	BR-2	BR-3
シス結合量	ブタジェン部分中の%	95	60	20
備考				比較例用

(C) 試作油展ゴムの調製

前記製造例1から6の各例で得られた重合停止後もしくは再沈殿物 溶解後のSBR又はBRポリマー溶液に、所定組成からなる軟化剤を、 ポリマー100重量部に対して37.5重量部になるように加え、5 0℃で30分攪拌した。それを加熱真空乾燥し各種の油展ゴムを得た。 なお、このようにして得られた軟化剤含有の油展ゴムについては、第 5,6,8,10及び12表において、軟化剤添加方法の欄に「油展」 と記載した。

(D)加硫ゴム試験片の作成

第4,7,9及び11表に示す配合内容により、表面温度70℃の ロールを用いて、マスターバッチ混練りした後、続いてファイナル混 練りしてシート状にした。その後、これを所定の金型を用いて温度1 60℃、圧力30kg/cm<sup>2</sup>、加熱時間15分の条件で加硫した後 脱型し、所定の試験片を調製した。

なお、このように軟化剤をマスターバッチ混練り段階で添加した例

PCT/JP01/11626

については、第5,6及び8表において、軟化剤添加方法の欄に「混 練」と記載した。

実施例1から12、比較例1から12及び参考例1,2

下記の第4表に示す配合に従い、カーボンブラック配合のSBR又はBR系加硫ゴム組成物を調製した。

笛	4	轰
510	-	-1X

混練りステージ	配合内容	重量部	使用した配合剤	【メーカー】
マスターバッチ	SBR又はBR	100	試作ゴム	のベースポリマー
混練り	N220カーボン	75	東海シースト6	[ [東海カーボン(株)]
	軟化剤	37.5		成の組成の軟化剤
	ステアリン酸	1.5	BR-ステアリン酸	[日本油脂(株)]
ファイナル	酸化亜鉛	3	1号亜鉛華	[白水化学(株)]
混練り		1.8	硫黄	[軽井沢精錬所(株)]
	加硫促進剤1	1.5	ノクセラーDM	[大内新興化学工業(株)]
	加硫促進剤2	0.8	ノクセラーDPG	[天内新興化学工業(株)]

このゴム組成物について、破壊特性、ロス特性及び摩耗特性を前記 方法により評価した。ここで、実施例1から12のゴム組成物の物性 値は、対応する番号の比較例1から12のゴム組成物をコントロール としたもので、各比較例の性能を100とした指数で表した。評価結 果を第5表(カーボンブラック配合SBR)及び第6表(カーボンブ ラック配合BR)に示す。なお、同表中、phrは、ポリマー成分を 100重量部とした場合の重量部数を示す。 第5表-1

カーボンフラック	「ラック配合SBRの系	Rの杀	F	比較例1	実施例1	参考例1	比較例2	比較例2 実施例2	比較例3	実施例3
	「米渓+しすい	SNH46	- Pr	1	1	1	1	1	ł	1
	茶オイル	SNH220	Pr	18.75	18.75	1	37.5	37.5	37.5	.37.5
軟化剤の組成	702744	1	hr	1	1	37.5	1	1	1	J
	PX7711 (	表)	phr	18.75	18.75		0	0	0	0
	1-	SBR-1	- Pr	,	100	100	1	100	1	100
ベースポリマー	勤诺例2	SBR-2	Ę	100	1	1	100	1	100	1
私加方法				運通	通通	油展	油展	油展	退練	混練
上和中のPCA成分	田田OSMO)	<b>由出 wt%</b>	G	1.3	1.3	15	0.1	0.1	0.1	<u>.</u>
防健時性	酰壤強度	ို	(操計)	100	105	105	100	110	100	109
	1	Γ	指数)	100	110	109	100	105	100	105
ロス特性	tan Ö	1	<b>指教)</b>	100	100	100	100	100	100	100
瞳耗特性	ラボーン耐磨耗性		(掲数)	100	110	110	100	105	100	106

第5表-2

水添ナフテン         SNH46         Dhr         18.75         18.75         18.75         -<	「一十十八」	カーボンブラック配合SBRの糸		1比較例4	実施例4	比較例5	比較例5 実施例5	比較例1	実施例1	比較例6	比較例6 実施例6
<ul> <li>軟化剤の組成</li> <li>新オイル</li> <li>SNH220</li> <li>bhr</li> <li>T377(7)オイル</li> <li>bhr</li> <li>T377(7)オイル</li> <li>bhr</li> <li>T377(7)オイル</li> <li>bhr</li> <li>T377(7)</li> <li>T477(7)</li> <li>T377(7)</li> <li>T477(7)</li> <li>T477(</li></ul>		rHNS トートチャー		18.75		18.75	18.75	ł		I	1
軟化剤の組成 TUT デオフォルト(第2表) phr アオファルト(第2表) phr アオファルト(第2表) phr アオファルト(第2表) phr アメファルト(第2表) phr アメニオッマー 製造例1 SBR-1 phr マー マー マー マー マー マー マー ロン 市 加展 油展 油展 油展 油展 油展 油度 油度 油度 油度 油度 油度 油度 油度 油度 油度	4	, - , -	6	1	1	1	1	18.75	18.75	1.5 (4%)	1.5 (4%)
アズア小ド(第2表)         phr         18.75         100	軟化剤の組成	14	phr	•	1	1	1	l	1	1	1
ベースポリマー 製造例1 SBR-1 phr - 100 - 100 - 100 - 100 - 100 ベースポリマー 製造例1 SBR-1 phr - 100 - 100 - 100 - 100 - 100 軟化剤の添加方法 軟化剤の添加方法 酸化剤中のPCA成分 (DMSO抽出 wt%) 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 0.1 酸化剤中のPCA成分 (DMSO抽出 wt%) 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 0.1 可以精性 破壊強度 @25°C (指数) 100 101 101 100 100 100 100 100 □ス特性 tan δ @60°C (指数) 100 101 100 100 100 100 100 100 EBBBH 5)ポーン耐塵其性 (指数) 100 105 100 104 100 110 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100		Ŧ	1_	18.75	18.75	18.75	18.75	18.75	18.75	36 (96%)	36 (96%)
ベーズボリマー 製蛋例2 SBR-2 phr 100 - 100 - 100 - 100 - 100 軟化剤の添加方法 軟化剤の添加方法 軟化剤の添加方法 前限 油展 油展 油展 油展 油度 混練 温振 油原 油展 油度 油度 破壊特性 破壊強度 @25°C (指数) 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 0.1 可 4 正ス特性 tan 0 @0°C (指数) 100 112 100 110 100 110 100 100 日本 4 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100		╞	-1 ohr	ŀ	100	1	100	ł	100	I	100
軟化剤の添加方法 数化剤の添加方法 並化剤の不加方法 放化剤中のPCA成分 (DMSO抽出 wt%) 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 0.1 酸化剤中のPCA成分 (DMSO抽出 wt%) 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 0.1 の 成態特性 破壊強度 @25°C (指数) 100 108 100 107 100 105 100 ロス特性 tan δ @0°C (指数) 100 112 100 110 100 110 100 日24時代 (指数) 100 100 100 100 100 100 100 100 回名特性 tan δ @60°C (指数) 100 100 100 100 100 100 回名特性 5'	ベースボリマー			<u>1</u> 00	,	100	1	100	1	100	1
敬化利中のPCA成分 (DMSO抽出 wts) 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 0.1 0     敬様特性 破壊強度 @25°C (指数 100 108 100 107 100 105 100 1     □乙特性 tan 0 @0°C (指数) 100 112 100 110 100 110 100 1     □乙特性 tan 0 @60°C (指数) 100 100 100 100 100 100 100 100 100 1     @666°C (指数) 100 100 100 100 100 100 100 100 100 1     @666°C (指数) 100 100 100 100 100 100 100 100 100 1     @666年 5:/ホーン耐陸其性 (指数) 100 105 100 104 100 110 100 1	軟化剤の汤加方法	{		選用	選選	混練	混練	油展	油展	油展	展油
	また 新 古 の D C A 市 会 一 会 - - - - - - - - - - - - -		wt%)	1.3	1.3	1.3	1.3	1.3	1.3	0.1	0.1
	hu	林塘油度	(格計	Γ	108	100	107	100	105	100	100
日本特性 tan 0 @60℃(指数) 100 100 100 100 100 100 100 100 100 10		Γ	٣	19	112	100	110	100	110	100	105
<u>- 157米7品種種種件 (指数1 100   105   100   104   100   110   100  </u>		70		10	5	100	100	100	100	100	66
	二	ランホーン耐磨耗性	r		105	100	104	100	110	100	66

÷

WO 03/060004

۰.,

## PCT/JP01/11626

.

## PCT/JP01/11626

<u>混練</u> 0.1 8 <u> 20080</u> 実施例 1 10 I 比較例9 18 <u>5555</u>5 t I 01 比較例8 | 実施例8 迪展 0.1 <u>99555</u> 100 37.5 Ł 11 10 通10 <u> 5 5 5 5 5</u> 1 10 参考例2 37.5 油展 103 1 2 l 比較例7 |実施例7-1|実施例7-2 18.75 18.75 8 □□∭□ <u> 288</u> 13 L 18.75 18.75 01 度 <u>86105</u> ١ ŝ I 18.75 18.75 油展 <u> 8</u>8 88 10 훕 数 phr ŗ 훕훕훕 ĥ wt%) BR-1 BR-2 BR-3 SNH220 SNH46 第2表) 配合BRの糸 80 **汨甲OSMG**) 水添ナフテン S <u>来オイル S</u> 7077/1014 シボーン耐磨 製造例3 製造例4 製造例5 ю 破壞強度 tan 軟化剤の添加方法 軟化剤中のPCA成分 미 破壊特性 <sup>1</sup> カーボン ロス特性 ベースポリマー 摩耗特性 軟化剤の組成 加硫ゴム

第6表-2

水添ナフテン     SNH46     phr     18.75     18.75           アU7 ティッカオ (h)     SNH220     phr             アU7 ティッカオ (h)     phr              アU7 ティッカオ (h)     phr     phr             アU7 ティッカオ (h)     phr              アU7 ティッカオ (h)     phr              アメファルド (第2表)     phr     18.75     18.75     18.75     18.75     18.75     18.75       製造例3     BR-1     phr     -     -     100     -     100      100       大成5     (DMSO和出 <wtd>wtw)     1.3     1.3     1.3     1.3     1.3     1.3       大成5     (DMSO和出<wtd>wtw)     1.00     110     100     100     100     1.3     1.3       大成5     (DMSO和出<wtd>wtw)     1.3     1.3     1.3     1.3     1.3     1.3       大成5     (DMSO和出<wtd>wtw)     1.3     1.00     1.00     1.00     1.00   &lt;</wtd></wtd></wtd></wtd>	1	カーボンブラック	「ラック配合BRの系	30条		比較例10	01実施例101	比較例7	「比較例7  実施例7-7比較例1	-	実施例11	比較例12	12]実施例12	-
系オイル SNH220 phr 18.75 18	1			SNH46		18.75	18.75	1	1	1		1.5 (4%)	1.5 (4%)	_
TD75-77/14 /lb         Dhr  100         114         1.4	2		米オイル	SNH220		1	1	18.75	18.75	18.75	18.75	1	1	
アズアボト(第2表) phr 18.75 18.	ŝ	第の徴収	707547	14-10	-ra	1	I	1	1	1	1	I	1	
製造例3 BR-1 phr - 100 -			Į.	第2表)	phr	18.75	18.75	18.75	18.75	18.75	18.75	36 (96%)	36 (96%)	
製造術写 BR-3 phr 100 - 114 - 15% - 100 - 110 - 100 - 110 - 100 - 114 - 114 - 114 - 110 - 100 - 110 - 100 - 114 - 114 - 114 - 110 - 100 - 110 - 100 - 114 - 114 - 110 - 100 - 110 - 100 - 114 - 114 - 114 - 110 - 100 - 110 - 110 - 110 - 110 - 110 - 110 - 114	ľ		豊活面の	BR-1	- - -	1	100	1	100	1	100	1	100	-
(DMSO抽出 wt%) 汕展 油展 油展 油展 混糠 混糠 混糠 2.5%       (DMSO抽出 wt%)     1.3     1.3     1.3     1.3     1.3       破壞強度     @25°C     (指数)     100     110     100     100     109       tan 	ì	スポリマー	勤诺何5	BR-3	Ĕ	100	1	100	1	100	1	100	1	_
(DMSO抽出 wt%) 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3 1.3	l₹	知の添加方法				運度	油展	選油	油展	限制	混練	油展	選通	-
破壊強度 @25°C (指数) 100 110 100 110 100 109 10 tan δ @60°C (指数) 100 108 100 103 100 104 1 tan δ @60°C (指数) 100 100 100 100 108 100 114 1		N中のPCA成分			<b>FK</b> )	1.3	1.3	1.3	1.3	1.3	1.3	0.1	0.1	-
Comparison of the second		防撞结性	品生素式	ပ	(婚年)	100	110	<u>6</u>	110	100	109	100	104	-
tan 0 @60°C (指数) 100 100 100 100 108 100 108 100 114 100 115 100 114 100 114 100 115 100 114 100 115			C THE VE OF	@0°C	(指数)	100	108	10	103	100	104	100	98	_
		ロス特性	tan õ	@60°C	(福智)	10	100	0 0	108	100	108	100	<u>10</u>	-
		魔耗特性	ランボーン戦略	耗性 (	(指数)	100	110	10 10	115	100	114	100	105	

第6表-1

14

•

. . .....

上記の結果によれば、特に水添ナフテン系オイル/アスファルトが 95/5から5/95 (重量比)である場合は、破壊特性、ロス特性 (0℃tanδ、60℃tanδの少なくとも一方の特性)及び摩耗 特性の全てに優れている。また、実施例2と実施例3、実施例4と実 施例5、実施例8と実施例9、実施例7と実施例11について、各比 較すれば、軟化剤を油展ゴムとして添加しても、或いはゴム混練時に 添加しても、本発明の効果が得られていることが分かる。

さらに、実施例1と参考例1、実施例7-2と参考例2の各比較よ り、本発明のカーボンブラック配合ゴム組成物では、従来のアロマテ ィックオイルを用いた場合と同等若しくはそれ以上の優れた物性を示 すゴム組成物が得られることが分かる。

実施例13から18、比較例13から18及び参考例3

下記の第7表に示す配合に従い、シリカ/カーボンブラック併用配 合SBR系加硫ゴム組成物を調製した。

第7表

混練りステージ	配合内容	重量部	使用した配合剤	」
マスターバッチ	SBR	100	試作ゴム	のベースポリマー
混練り	N220カーボン	20	東海シースト6	[東海カーボン(株)]
	シリカ	60	ニプシルAQ	[日本シリカ工業(株)]
	軟化剤	37.5	第5表記	成の組成の軟化剤
	シランカップリンク剤	6	Si69	[デグサ社]
l ·	ステアリン酸	2	BR-ステアリン酸	[日本油脂(株)]
	老化防止剂	1	ノクラック6C	[[大内新興化学工業(株)]
ファイナル	酸化亜鉛	3	1号亜鉛華	[白水化学(株)]
混練り	硫黄	1.5	硫黄	[軽井沢精錬所(株)]
100.010	加硫促進剤1	1	ノクセラーDM	[大内新興化学工業(株)]
	加硫促進剤2	1	ノクセラーDPG	[大内新興化学工業(株)]
	加硫促進剂3	1	ノクセラーNS-F	[天丙新興化学工業(株)]

このゴム組成物について、破壊特性、ロス特性及び摩耗特性を前記 方法により評価した。ここで、実施例13から18のゴム組成物は、 対応する番号の比較例13から18のゴム組成物をコントロールとし たもので、各比較例の性能を100とした指数で表した。評価結果を

4

## PCT/JP01/11626

第8表に	デす												
	5 実施例15	. 1	37.5	1	0	100		混練	0.1	108	105	100	103
		1	37.5	1	0	1	100	混練	0.1	100	100	100	100
	14]実施例14]比較例	1	37.5	1	0	100	1	油展	0.1	109	104	100	104
	比較例14	1	37.5	1	0	1	100	油展	0.1	100	100	100	100
	参考例3	1	1	37.5	1	100	1	油展	15	104	107	100	109
第8表-1	13]実施例13] 参考例3	1	18.75	1	18.75	100	1	油展	1.3	104	108	100	108
	比較例13	-	18.75	1	18.75	1	100	油展	1.3	100	100	100	100
	配合の	火 後 ナフ トン SNH46 phr	<u> 系オイル   SNH220 phr</u>	<u> </u>	7777ルト(第2我) phr	製造例1   SBR-1 phr	製造例2   SBR-2 phr	去	¢分(DMSO 抽出 ₩%)	破壊強度 @25°C (指数)	+ <sub>32、 8</sub> @0°C (指数)	Ŋ	ランホーン耐摩耗性 (指数)
	シリカ/カーボン		「 撃く 査 の 留 む 「 」			イースポニクー		● 軟化剤の添加方法	軟化剤中のPCA	破壞特性	部には	TRIVE	ム  摩耗特性  う

# 第8表-2

シリカノカーボンフラック配	ううり	<u>κ</u>	合SBRの糸	比較例16	6]実施例16日	比較例17	実施例17	比較例18 実施例	実施例18
マスティントン SNH46	ナンナン	SNH46	phr	18.75	18.75	18.75	18.75	1	1
酢ル剤の組は <u> 系オイル  </u> SNH220	111	SNH220	phr	1	1	1	1	1.5(4%)	1.5(4%)
× に 4332 #1.12 】 アロマティックオイル phr			-	1	1	I	1	1	1
アスファルト(第2我)		第2表)	hr	18.75	18.75	18.75	18.75	36(96%)	36(96%)
ベーァポリラー L 製造例1   SBR-1	1	SBR-1	phr	1	100	1	100	1	100
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	_	SBR-2	phr	100	ı	100	ı	100	1
軟化剤の添加方法	5法			一油展	油展	混練	退練	油展	通便
<u>軟化剤中のPCA成分(DMSO 抽出 wt%)</u>	▲成分(DMSO 抽出 wt%)	O 抽出 wt%)		1.3	1.3	1.3	1.3	0.1	0.1
破壞特性  破壞強度 @25°C (	@25°C (	$\sim$	指数)	100	10.7	100	106	100	66
口又转姓 1 42. 8 @0°C ()	» @0°C (	)	指数)	100	110	100	109	100	103
	ີ ເ	ີ ເ	指数)	100	100	100	100	100	101
摩耗特性 「シャーン耐摩耗性 (引	Γ	Γ	指数)	100	106	100	105	100	66

16

WO 03/060004

上記の結果によれば、特に水添ナフテン系オイル/アスファルトが 95/5から5/95 (重量比)である場合は、破壊特性、ロス特性 (0℃tanδ、60℃tanδの少なくとも一方の特性)及び摩耗 特性の全てに優れている。また、実施例14と実施例15、実施例1 6と実施例17とを各比較すれば、軟化剤を油展ゴムとして添加して も、或いはゴム混練時に添加しても、本発明の効果が得られているこ とが分かる。

さらに、実施例13と参考例3の比較より、本発明のシリカ配合ゴ ム組成物においては、従来のアロマティックオイルを用いた場合と同 等若しくはそれ以上の優れた物性を示すゴム組成物が得られることが 分かる。

実施例19から25、比較例19から25及び参考例4

下記の第9表に示す配合に従い、水酸化アルミニウム/カーボンブ ラック併用配合BR系加硫ゴム組成物を調製した。

第9表

混練りステージ	配合内容	重量部	使用した配合剤	[メーカー]
マスターバッチ	BR	100	試作ゴム	のベースポリマー
混練り	N220カーボン	75	東海シースト6	[東海カーボン(株)]
	水酸化アルミニウム	15	ハイジライトH-43M	[昭和電工(株)]
	軟化剤	37.5	第5表記載	歳の組成の軟化剤
	ステアリン酸	1.5	BR-ステアリン酸	[日本油脂(株)]
ファイナル	酸化亜鉛	3	1号亜鉛華	[白水化学(株)]
混練り	硫黄	1.8	硫黄	[軽井沢精錬所(株)]
	加硫促進剤1	1.5	ノクセラーDM	[大内新興化学工業(株)]
	加硫促進剤2	0.8	ノクセラーDPG	[大丙新興化学工業(株)]

このゴム組成物について、破壊特性、ロス特性及び摩耗特性を前記 方法により評価した。ここで、実施例19から25のゴム組成物は、 対応する番号の比較例19から25のゴム組成物をコントロールとし たもので、各比較例の性能を100とした指数で表した。評価結果を 第10表に示す。

第10表-1

実施例21	18.75	-	'	18.75	100	1	1	油展	1.3	110	108	100	110
比較例21	18.75	I	1	18.75	1	ı	100	一油展	1.3	100	100	100	100
実施例20	37.5	1	1	0	100	1	1	油展	0.1	106	100	110	110
比較例20	37.5	1	1	0	1	1	100	油展	0.1	100	100	100	100
参考例4	1	1	37.5		100	1	1	油展	15	109	103	107	111
例19-1 実施例19-2	1	18.75	1	18.75	100	-	,	) 選用	1.3	110	103	108	115
19実施例19-	1	18.75	1	18.75		100		嗤魚	1.3	105	101	104	105
1比較例19	ı	18.75	1	18.75		1	100	選兵	13	100	001	0	100
ノカーボンフラック配合BRの系	シートン		+41-2	()		RR-7	1		(会) (DMSO 抽出 www)	「「「「「」」		F	Ċ
大概小アルミニウム			軟化剤の組成			- スースポニマー		キ 早 美 名 一 美 名 一 美 三 本 一 大 一 大		の世界世	TI ALL MX WALLALT		△   「 魔耗特性

第10表-2

3.4. / h-ボ'y) 〒y)配合BR(D)系 比較例22 実施例23 実施例23 比較例24 実施例24 実施例24 実施例24 実施例24 実施例24 実施例24 実施例24 実施例24 実施例24 (15(4%) 1.5(4%) 1.5(4%) 1. 来太子/アン SNH46 phr 1.5(4%) 1.5(4%) 1. 来大イル SNH220 phr 18.75 18.75 1.5(4%) 1.5(4%) 1. 要運例3 BR-1 phr 100 100 100 100 100	_				_	_	_						_
X酸化アルミニウム/カーボンブラウ配合BRの系 比較例22 実施例23 実施例23 比較例24 実施例24 比較例25     X酸化アルミニウム/カーボンブラウ配合BRの系 比較例22 実施例23 実施例23 比較例24 実施例24 比較例25     載化剤の組成           水添子ブラン         SNH46         phr         -         -         1.5(4%)         1.5(4%)         -         1.5(4%)         -         -         1.5(4%)         -         1.5(4%)         -         1.5(4%)         -         -         -         1.5(4%)	実施例	1.5(4%)	5	1	36(96%)	100	1	油展	0.1	103	98	102	103
X酸化アルミニウム/カーボンブラフク配合BRの系 比較例22 実施例23 実施例23 実施例23 比較例23 実施例23 比較例23 比較例23 比較例23 比較例23 比較例23 比較例24     軟化剤の組成 不応子ブラン SNH46 phr	比較例25	1.5(4%)	1	1	36(96%)	t	100	油展	0.1	100	100	100	100
X酸化アルミニウム/カーボンブラフク配合BRの系 比較例22 実施例23 実施例23 実施例23 比較例23 実施例23 比較例23 比較例23 比較例23 比較例23 比較例23 比較例24     軟化剤の組成 不応子ブラン SNH46 phr	実施例24	1	18.75	1	18.75	100	ł	油展	1.3	109	104	109	113
X酸化アルミニウム/カーボンブラック配合BRの系 比較例22 実施例22 比較例23     並と剤の組成 水添ナフテン SNH46 phr	比較例24	1	18.75	-	18.75	1	100	油展	1.3	100	100	100	100
水酸化アルミニウム/カーボンブラック配合目Rの系 比較例22 実施例22 軟化剤の組成 不添ナフテン SNH46 phr	実施例23	1.5(4%)	-	1	36(96%)	100	•	油展	0.1	104	98	102	104
水酸化アルミニウム/カーボンジラック配合目Rの系 比較例221 水酸化剤の組成 <u>不添ナフテン SNH46 phr</u>	比較例23	1.5(4%)	-	1	36(96%)	1	100	選用	0.1	100	100	100	100
<ul> <li>水酸化アルミニウム/カーボンブラック配合目Rの系</li> <li>秋比剤の組成</li> <li>水ボナブテン</li> <li>SNH46 phr</li> <li>水ボナブテン</li> <li>SNH220 phr</li> <li>アロマティッケオ (h)</li> <li>Phr</li> <li>アスフアルト(第2表)</li> <li>Phr</li> <li>ベースポリマー</li> <li>製造例3</li> <li>BR-1</li> <li>Phr</li> <li>ベースポリマー</li> <li>製造例3</li> <li>BR-1</li> <li>Phr</li> <li>ベースポリマー</li> <li>製造例3</li> <li>BR-1</li> <li>Phr</li> <li>マスポリマー</li> <li>製造例3</li> <li>BR-3</li> <li>Phr</li> <li>水(新</li> <li>水(h)</li> <li>アムボカ方法</li> <li>(加名)</li> <li>BR-3</li> <li>Phr</li> <li>アスポリマー</li> <li>製造例5</li> <li>BR-3</li> <li>Phr</li> <li>マースポリマー</li> <li>製造例5</li> <li>BR-3</li> <li>Phr</li> <li>オ</li> <li>マースポリマー</li> <li>製造例5</li> <li>BR-3</li> <li>Phr</li> <li>オ</li> <li>マースポリマー</li> <li>製造例5</li> <li>BR-3</li> <li>Phr</li> <li>オ</li> <li>オ</li> <li>マースポリレ</li> <li>ロスポイム</li> <li>は</li> <li>ロス特性</li> <li>tan 5</li> <li>000°C</li> <li>(指数)</li> <li>ロス特性</li> <li>tan 5</li> <li>000°C</li> <li>(指数)</li> </ul>	実施例22	1	18.75	۱	18.75	100		選用	1.3	110	103	108	115
水酸化アルミニウム/カーボンジラック配合自民の系 教化剤の組成 アスティッケイト アスティッケイト アスティッケイト アスティッケイト の 教化剤の添加方法 軟化剤ロのPCA成分 (DMSO 抽出 w4) 酸塩特性 破壊強度 @25°C (指数 成素性 tan 8 @60°C (指数 ロス特性 tan 8 @60°C (指数	[比較例22]	1	18.75	1	18.75		100	建度	1.3	100	101	100	00
水数 × 数	1-4-4-1	<u>1水 沃 十 二 十 、 1 × 1 × 1 × 1 × 1 × 1 × 1 × 1 × 1 × 1</u>	※オイル SNH220	7077430740	い(第2表) い	1 創法例3 1 日-1	一勤语匈云 BR-3		A (DMSO	● 100 (1)		o Ben o	
	水路化アルミークム			軟に剤の超成			く しん ポリマー	て 革 (の)浜 キ	教育者中のPC	۴L	XM		1、 一度转线性

WO 03/060004

PCT/JP01/11626

上記の結果によれば、特に水添ナフテン系オイル/アスファルトが 95/5から5/95 (重量比)である場合は、破壊特性、ロス特性 (0℃tanδ、60℃tanδの少なくとも一方の特性)及び摩耗 特性の全てに優れている。

また、実施例19-2と参考例4との比較より、本発明の水酸化ア ルミニウム配合ゴム組成物においては、従来のアロマティックオイル を用いた場合と同等若しくはそれ以上の優れた物性を示すゴム組成物 が得られることが分かる。

<u>実施例26から33及び比較例26</u>

下記の第11表に示す配合に従い、カーボンブラック配合SBR系 加硫ゴム組成物を調製した。

第11表

混練りステージ	配合内容	重量部	使用した配合剤	[メーカー]
マスターバッチ	SBR	100	SBR1712のヘースポリマー	[ジェイエスアール(株)]
混練り	N220カーボン	75	東海シースト6	[東海カーボン(株)]
	軟化剤	37.5		の組成の軟化剤
	ステアリン酸	1.5	BR-ステアリン酸	[日本油脂(株)]
ファイナル	酸化亜鉛	3	1号亜鉛華	[白水化学(株)]
混練り	硫黄	1.8	硫黄	[軽井沢精錬所(株)]
	加硫促進剤1	1.5	ノクセラーDM	[大内新興化学工業(株)]
	加硫促進剤2	0.8	ノクセラーDPG	[大内新興化学工業(株)]

このゴム組成物について、破壊特性、ロス特性及び摩耗特性を前記 方法により評価した。ここで、実施例26から33については、比較 例26のゴム組成物の性能を100とした指数で表した。評価結果を 第12表に示す。

PCT/JP01/11626

比較例261実施例261実施例271実施例281実施例281実施例300実施例311実施例321実施例3 37.5 油展 100 105 2.5 122 86 ŝ 0 36(96%) 1.5(4%) 油展 100 106 122 2.4 98 2 13.1 24.4 展泊 112 <u>1</u>0 122 0.9 66 92 1 1.5(4%) 36(96%) 油展 õ 0.1 8 95 122 102 37.5 油展 105 5 1.8 8 8 1 0 36(96%) 1.5(4%) 8 油展 105 122 1.1 86 2 ł 26.25 11.25 油展 100 122 0.5 101 Ξ 8 I 1.5(4%) 36(96%) 100 油展 90 ₫ 0.1 66 98 37.5 油展 100 <u>0</u> 8 8 100 0 Т 0 phr ਸ਼੍ਰੇ ъł Å @0°C (指数) @60°C(指数) (指数) @25°C(指数) 軟化剤中のPCA成分(DMSO 抽出 wt%) SBR-3 C(第1赉) D(第1费) 7,77111 (第2表) ランホーン耐摩耗性 カーボンブラック配合SBRの系 火海ナファン ベースポリマー 製造例6 破壞強度 軟化剤の組成|系オイル ŝ tan 軟化剤の添加方法 摩耗特性 破壞特性 ロス特性 加防ゴム

第12表

.

WO 03/060004

上記の結果によれば、特に水添ナフテン系オイル/アスファルトと して、95/5から5/95の範囲で混合した軟化剤を用いた実施例 27及び31においては、破壊特性、ロス特性(0℃tanδ、60℃ tanδの少なくとも一方の特性)及び摩耗特性の全てに優れ、水添 ナフテン系オイルとアスファルトとの併用効果が明らかに認められる。

## 産業上の利用の可能性

以上のように、本発明によれば、ゴム組成物として、水添ナフテン 系オイルを含むPCA3重量%未満の軟化剤と、特定のミクロ構造の SBR又はBRとを配合することにより、破壊特性、ロス特性及び摩 耗特性に優れたゴム組成物が得られる。また、本発明は、従来のアロ マティックオイルを用いたゴム組成物と同等若しくはそれ以上の優れ た物性を示すゴム組成物をも提供することができる。このため、様々 なゴム物品や空気入りタイヤ、特にタイヤ用トレッドに好ましく適用 できる。

PCT/JP01/11626

## 請求の範囲

1. IP346法によるジメチルスルホキシド(DMSO)抽出物量 が3重量%未満に制御された水添ナフテン系オイルを含む軟化剤と、 ①分子中の結合スチレン量が10重量%から60重量%であり、かつ ブタジエン部分のビニル結合量が10%から80%であるスチレンー プタジエン共重合体ゴム及び②シス結合量が30%以上のブタジエン ゴムの群から選ばれた少なくとも一種を含有するゴム成分とを配合し てなることを特徴とするゴム組成物。

スチレン-ブタジエン共重合体ゴムの分子中の結合スチレン量が
 20重量%から50重量%である請求項1に記載のゴム組成物。

3. スチレン-ブタジエン共重合体ゴムのブタジエン部分のビニル結 合量が10%から65%である請求項1又は2に記載のゴム組成物。

4. ブタジエンゴムのシス結合量が60%以上であることを特徴とする請求項1から3のいずれか一項に記載のゴム組成物。

5. 水添ナフテン系オイルのASTM D2140に準拠して測定されたナフテン系炭化水素の含有量(%C<sub>N</sub>)が30以上である請求項 1から4のいずれか一項に記載のゴム組成物。

6. 軟化剤が、さらにアスファルテン5重量%以下のアスファルトを 含有するものである請求項1から5のいずれか一項に記載のゴム組成 物。

PCT/JP01/11626

アスファルトの120℃における動粘度が300mm<sup>2</sup>/秒以下
 である請求項1から6のいずれか一項に記載のゴム組成物。

8. 軟化剤における水添ナフテン系オイルとアスファルトとの配合重 量比が、水添ナフテン系オイル/アスファルトとして、95/5から 5/95である請求項6又は7に記載のゴム組成物。

9.請求項1から8のいずれか一項に記載のゴム組成物を用いてなる タイヤ用トレッド。

10.請求項1から8のいずれか一項に記載のゴム組成物を用いてな る空気入りタイヤ。 INTERNATIONAL SEARCH REPORT

FC1/0F01/1102

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl<sup>7</sup> C08L9/00, B60C1/00//(C08L9/00, C08L91:00, C08L95:00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl<sup>7</sup> C08L9/00-9/06, C08L91/00, C08L95/00, B60C1/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where an	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Ŷ	US, 5998513, A (Bridgestone 07 December, 1999 (07.12.99) Claims; column 1, line 65 to c 2, lines 29 to 34, lines 48 to to column 3, line 5; column 4, & JP 11-302459 A Claims; Par. Nos. [0007], [00 [0041]; Examples & EP 939104 A2	, column 2, line 5; column o 53; column 2, line 66 lines 3 to 6; Examples	1-10
¥ .	JP, 1-138248, A (Nippon Stee 31 May, 1989 (31.05.89), Claims; page 2, lower left co (Family: none)	•	1-10
A	US, 6103808, A (Bridgestone 15 August, 2000 (15.08.00), Claims; Examples & WO 97/35462 A1 & E	Corp.), P 940462 A2	1-10
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume conside "E" carlier date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume	I categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not cred to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	<ul> <li>"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with tunderstand the principle or theory und</li> <li>"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered to involve an inventive site combined with one or more other sucl combination being obvious to a perso</li> <li>"&amp;" document member of the same patent</li> </ul>	he application but cited to lerlying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be p when the document is o documents, such n skilled in the art
	actual completion of the international search arch, 2002 (26.03.02)	Date of mailing of the international sear 09 April, 2002 (09.	•
<b>∠</b> 0 Μ	atch, 2002 (20.03.02)	03 April, 2002 (09.	. 04 . 02 )
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	·
	•	Authorized officer	

Telephone No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

Facsimile No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT	INTERNATIONAL	SEARCH REPORT	
-----------------------------	---------------	---------------	--

÷

,

.

International application No.

PCT/JP01/11626

. . . . .

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	US, 4250067, A (Phillips Petroleum Co.), 10 February, 1981 (10.02.81), Claims; column 3, lines 17 to 28; Examples (Family: none)	1-10
	· · ·	

,

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP01/11626
A. 発明の Int.Cl 00)	<b>風する分野の分類(国際特許分類(IPC))</b> *C08L9/00,B60C1/00//	(C08L9∕00, C08L91:00, C08L95:
B. 調査を		
	最小限資料(国際特許分類(IPC)) ′C08L9/00−9/06, C08L91	L/00, C08L95/00, B60C1/00
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	
国際調査で使り	用した電子データベース(データベースの名利	东、調査に使用した用語)
· · ·		
 C. 「関連す		
引用文献の	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
Y	US 5998513 A (Bri ration) 1999.12.0 65行-第2欄第5行,第2欄第2 3行,第2欄第66行-第3欄第5 & JP 11-302459 7],【0011],【0013] 1],実施例 & EP 9391	dgestone Corpo 1-10 7,特許請求の範囲,第1欄第 29-34行,第2欄第48-5 5行,第4欄第3-6行,実施例 A,特許請求の範囲,【000 ,【0015】,【004
Y	JP 1-138248 A (新日 5.31,特許請求の範囲,第2頁	鐵化学株式会社) 1989.0 1-10  左下欄(ファミリーなし)
x C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を参照。
もの 「E」国際出版 以後に2 「L」優先権自 日若しく 文献(理		<ul> <li>「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの</li> <li>「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1じ上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの</li> </ul>
国際調査を完了	した日 02.03.26	国際調査報告の発送日 09.04.02
日本国	か名称及びあて先 ]特許庁(ISA/JP) 3便番号100-8915 3千代田区観が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 柴田 昌弘 印 電話番号 03-3581-1101 内線 3456

· · \_\_ · ·

様式PCT/ISA/210(第2ページ)(1998年7月)

 . <u></u>	国際調查報告	国際出願番号 PCT/JPO	1/11626
<u>C (続き).</u> 引用文献の	関連すると認められる文献	<u></u>	E BRANK 1 A
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番
А	US 6103808 A (Bridge	estone Corpo	1-10
	ration) 2000.08.15, 年	持許請求の範囲,実施例	
•	& WO 97/35462 A1 & 2	EP 940462 A	
	2	· .	
А	US 4250067 A (Philli	ps Petroleu	1-10
	m Company) 1981. 02. 1	0,特許請求の範囲,第	
· ·	3欄第17-28行,実施例(ファミリー	-なし)	
	· · ·		
	· · · · ·	• •	
	· · · · ·		
	-		: 
	<i>,</i>		
.			
.			
	1		
1			

.

様式PCT/ISA/210(第2ページの続き)(1998年7月)